⑫公開特許公報(A)

昭59-171956

⑤Int. Cl.³ G 03 C 7/38 ∥ C 07 D 487/04 識別記号 105 庁内整理番号 7265-2H 8115-4C 8214-4C 砂公開 昭和59年(1984)9月28日

発明の数 1 審査請求 未請求

(全 27 頁)

贫其

のカラー画像形成方法

创特 願 昭58-45512

. 519/00

徽出 願 昭58(1983) 3 月18日

@発 明 者 佐藤忠久

南足柄市中沼210番地富士写真

フィルム株式会社内

仍発 明 者 川岸俊雄

南足柄市中沼210番地富士写真 フイルム株式会社内

心発 明 者 古舘信生

南足柄市中沼210番地富士写真

フイルム株式会社内

⑪出 願 人 富士写真フィルム株式会社

南足柄市中沼210番地

明 超 書

1. 発明の名称 カラー画像形成方法

2. 特許請求の範囲

下記一般式(|)で表わされるカプラーまたは /および一般式(|)であらわされる部分を分子 内に有するビニル単量体より誘導される重合体も しくは共重合体ポリマーカプラーの存在下でハロ ゲン化銀感光材料を芳香族一級アミンを含む現像 液で現像することを特像とするカラー画像形成方 法。

但し、式中、R1、R2付水素原子、ハロタン原子、アルキル基、アリール基、ヘテロ母素、シアノ基、アルコキシ基、アリールオキシ基、アンルアミノ及、アニリノ基、ウレイド蓋、スルフア

モイルアミノ茎、カルバモイルアミノ茎、アルキルチオ芸、アリールチオ茎、アルコキシカルポニルアミノ蓋、スルホンアミド菇、カルバモイル基、スルコアモイル基、スルホニル基、アルコキシカルポニル基、を変わし、Xは水栗原子、コロダン原子、カルボキン蓋、または砂栗原子、窒栗原子もしくはイオウ原子を介してカンプリング位の皮葉と結合する蓋でカンプリング配脱する蓋を扱わし、R1、R2またはXが2価の差となりビス体を形成してもよく、

また一般式(I)で表わされる部分がビニル単 量体に含まれるときは、R1またはR2のいずれ かは単なる結合または連結基をあらわし、これを 介して一般式(I)で表わされる部分はビニル基 に結合する。

8 発明の詳細な説明

本発明は、ハロゲン化銀化よつて砂化された芳 香族一級アミンの砂化生成物とカップリング反応 して新規なマゼンタ色画像を形成する画像形成法 に関する。さらに詳しくは新規なマゼンタカプラ ーである!Hーピラゾロ[/、ターb]ー/、2, 4ートリアゾールを使用する画像形成法に関する。

第光されたハロゲン化銀を砂化剤として、
を化された芳香族
/ 級アミン系カラー現像主薬とカプラーが反応して、
インドフェノール、
インドアニリン、
インダミン、
アゾメデン、
フェノキサジン、
フェナジン及びそれに類する色素ができ、
色画像が形成されることは良く知られている。

とれらのうち、マゼンタ色画像を形成するため 依はsーピラゾロン、シアノアセトフエノン、イ ンダゾロン、ピラゾロペンズイミダゾール、ピラ ソロトリアゾール系カプラーが使われる。

従来、マゼンタ色画像形成カプラーとして広く 実用に供され、研究が進められていたのはほとん どよーピラグロン類であつた。 5 ーピラグロン系 カプラーから形成される銀雲は無、光に対する竪 年性に使れているが、 4 3 0 n m 付近に 黄色成分 を有する不要吸収が存在していて色にどりの原因 となつている事が知られていた。

との黄色成分を減少させるマゼンタ色画像形成

お皮に多れ、合成的にも優れ、カップリング活性 位に離脱基を導入することによつて、いわゆる 2 当 登化でき、使用 針 量も削減できる 新規なマセン タ色 画像形成カプラーを提供し、これらのカプラ ーを使用したマゼンタ色画像形成法を提供するこ とにある。

前記の目的は、

下記一般式(|) で表わされるカプラーまたは ノおよび一般式(|) であらわされる部分を分子 内に有するビニル単域体より誘導される重合体も しくは共重合体ポリマーカプラーの存在下でハロ ゲン化 御服光材料を芳香族一級アミンを含む現像 液で現像することを特徴とするカラー画像形成方 法により達成された。

$$\begin{array}{c|c}
N - N - N \\
R_1 & N \\
N \\
H
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
N \\
N \\
H
\end{array}$$

骨核として英国特許 / 0 4 7 、6 / 2 号に記載されるピラゾロペンズイミダゾール骨核、米国特許 3 7 7 0 、4 4 7 号に記載されるインダゾロン骨 核、主た米国特許 3 , 7 2 5 , 0 6 7 号に記載されるピラゾロトリアゾール骨核が提案されている。

しかしながらこれらの等許に記載されているマセンタカプラーは、セラチンのような現水性保護コロイド中に分散されたかたちで、ハロゲン化録れ別に混合するとき、不満足の色画像しか与えなかつたり、高売点有機密媒への密路性が低かつたり、合成的に困難であつたり、普通の現像液では比較的ひくいカップリング活性しか有さなかつたりして来だ不満足のものである。

但し、式中、R1、R2は水系原子、ハロゲン原子、アルキル店、丁リール当、ヘテロ強革、ンアノ基、アルコキン菌、アリールオキンを、アンルアミノ益、アニリノ苺、ウレイド菌、スルフアモイルアミノ苺、アルバモイルアミノ苺、アルコキンカルバモノ を表し、Xは水米原子、カルバニルオシカルボニル番、なみのでは、Xは水米原子、のよ原子、カルボニル番、なみのし、Xは水米原子、の米原子、カルボニルカルボニル番、なみのでは、Xは水米原子、窓供原子、なけてカップリングを発しても、R1、R2またはXが14回の差となりビス体を形成してもよく、

また一般式(I)で表わされる部分がビニル単 量体に含まれるときは、R1またはR2のいずれ かは単なる結合または連結基をあらわし、これを 介して一般式(I)で表わされる部分はビニル基 に結合する。

さらに詳しくは、R1、R2は各々水素原子、

, ÷ : .

特開昭59-171956(3)

ハロゲン原子(例えば、恒素原子、臭素原子、等) アルキル基(例えば、メチル基、プロピル素、し ープテル茨、トリフルオロメチル基、トリデシル 最、3~(2、4~ジー(一丁ミルフエノキシ) プロピル基等)、アリール港(例えば、フエニル 基、 4 - (- プチルフエニル芸、 2 , 4 - ジー 1 ー アミルフエニル基、 4 ーテトラデカンアミドフ エニル基、等)、ヘテロ製蓋(例えば、コーフリ ル族、ユーチエニル指、ユーピリミジニル推、ユ ーベンゾチアゾリル苺、等)、 シアノ藻、 アルコ キシ基(例えばメトキシ基、エトキシ基、ユーメ トキシエトキシ族、ユードデシルエトキシ症、ユ ーメタンスルホニルエトキシ族、等)、アリール オキン準(例えば、フエノキシ基、ユーメチルフ エノギン差、4-1-ブチルフエノキン差、等)。 アシルアミノ基(郷えば、アセトアミド苺、ベン ズアミド苺、テトラデカンプミド苺、αー(α、 4ージーしーアミルフエノキシ)プチルアミド茶。 ァー(3~1ープテルー4.ーヒドロキシフェノキ ジ) ブチルアミド芸、αー(4ー(4ーヒドロキ

シフエニルスルホニルトフエノキシ)デカンアミ ド基、等し、アニリノ基(例えばフエニルアミノ 基、ユークロロアニリノ基、 ユークロローよーテ トラデカンアミドアニリノ茲、ユークロローェー ドテシルオキシカルボニルアニリノ基、N-アセ チルアニリノ基、 ユークロロー 5 - {α-{3-1ープチルー4ーヒドロキシフエノキシ)ドデカ ンアミドトアニリノ差、等)、ウレイド基(例え は、フエニルウレイド基、メチルウレイド基、N. Nのジブチルウレイド基、等)、スルフアモイル アミノ基(例えば、N,N-ジプロピルスルフア モイルアミノ基、N-メチル-N-デシルスルフ ` アモイルアミノ差、等し、アルキルチオ雄(例え ば、メチルテオ基、オクチルチオ族、テトラデシ ルチオ苺、4ーフエノキシエチルチオ基、3一フ エノキシプロピルチオ基、3一(4-(~ブチル フエノキシ)プロピルチオ族、等)、アリールチ オ苺(例えば、フエニルチオ基、2ープトキシー よーしーオクチルフエニルチオ基、3ーペンタデ シルフエニルチオ基、ユーカルボキシフエニルチ

オ基、4ーテトラデカンアミドフエニルチオ基、 等)、アルコキシカルポニルアミノ益(例えば、 メトキシカルボニルアミノ差、テトラデシルオキ シカルポニルアミノ基、等し、スルホンアミド基 (例えば、メタンスルホンアミド基、ヘキサデカ ンスルホンアミド苺、ペンゼンスルホンアミド基、 ロートルエンスルホンアミド基、 オクタデカンス ルホンアミド基、ユーメチルオキシーよー!ープ チルペンゼンスルホンアミド苺、等)、カルバモ イル苺(例えば、Nーエチルカルバモイルぎ、N. N- ジプチルカルバモイル基、N- (ユートデシ ルオキシエチル)カルバモイル益、 Nーメチルー Nードデシルカルバモイル基、N-l3-l3, 4-ジーlerl-アミルフエノキシープロピルト カルバモイル莎、姿し、スルフアモイル茲(例え ば、N-エチルスルフアモイル基、N.N-ジブ ロビルスルファモイル基、Nー(ユードデシルオ キシエチル)スルフアモイル基、N-エチルーN ードデシルスルフアモイル基、N,Nージエチル スルフアモイル差、斡)、スルホニル蓋(例えば、

メタンスルホニル芸、オクタンスルホニル芸、ペ ンゼンスルホニル基、トルエンスルホニル基、等)、 アルコキシカルポニル基(例えば、メトキシカル ポニル苺、ブチルオやシカルポニル基、ドデシル カルボニル苺、オクタデシルカルボニル苺、等) を表わし、Xは水素原子、ハロゲン原子(例えば、 塩素原子、臭素原子、ヨウ素原子等)、カルポキ シ基、または摩条原子で連結する差し例えば、ア 七トキシ基、プロパノイルオキシ基、ベンソイル オキシ基、1、4ーシクロロベンゾイルオキシ基、 エトキシオキザロイルオキシ茲、ピルビニルオキ シ基、シンナモイルオキシ基、フエノキシ基、4 ーシアノフェノキシル基、チーメタンスルホンア ミドフエノキシ基、チーメタンスルホニルフエノ キシ荘、αーナフトキシ茲、ヨーペンタデシルフ エノキシ基、ペンジルオキシカルポニルオキシ基。 *エトキシ基。 ユーシアノエトキシ差。 ペンジルオ キシ基、ユーフエネチルオキシ基、ユーフエノキ シエトキシ基、メーフエニルテトラゾリルオキシ - 基、ユーペンソチアゾリルオキシ基、等)、設案

特開昭59-171956(5)

-CH2CH2NHCO-, -CH2CH2-O-C-.

なおビニル茶は一般式(1)であらわされるも の以外に置換差をとつてもよく、好ましい縦模基 は水共原子、塩素原子、または炭素数 / ~ 4 個の 低級アルキル苺(例えばメチル苺、エチル苺)を 表わす。

一般式(1)であらわされるものを含む単量体 は芳香族一級アミン現像薬の臀化生成物とカップ リングしない非発色性エチレン機単量体と共重台 ポリマーを作つてもよい。

芳香族一般アミン現像薬の砂化生成物とカップ リングしない非系色性エチレン根単量体としては アクリル間、αークロロアクリル間、αーアルア クリル雷(例えばメタアグリル酸など)およびこ れらのアクリル酸類から誘導されるエステルもし

レインア、マレイン簡エステル、N-ピニルー』 - ピロリドン、N - ビニルピリジン、および 2 -および4-ピニルピリジン等がある。ととで使用 はない。 する非発色性エチレン様不飽和単量体は1種以上 (1) を一緒に使用することもできる。例えばnープチ ルアクリレートとメチルアクリレート、スチレン

とメタアクリル俗、メタアクリル即とアクリルア ミド、メチルアクリレートとジアセトンアクリル アミド等である。

ポリマーカラーカプラー分野で周知の如く、固 体水不耐性単盤体カプラーと共重台させるための 非常色性エチレン様不飽和単量体は形成される共 取台体の物理的性質およびノまたは化学的性質例 えば宿廃废、写真ココイド組取物の結合剤例えば ゼラチンとの相密性、その可撓性、無安定性等が 好影響を受けるように選択することができる。

太希明に用いられるポリマーカプラーは水可溶 性のものでも、水不耐性のものでもよいが、その 中でも特にポリマーカプラーラテツクスが好まし v.

くはアミド(例えばアクリルアミド、ロープチル アクリルアミド、ヒープチルアクリルアミド、ジ -CONH-CH2CH2NHCO-. -CH2CH2O-CH2CH2-NHCO-アセトンアクリルアミド、メタアクリルアミド、

メチルアクリレート、エチルアクリレート、n-ナロピルアクリレート、nープチルアクリレート、 tープテルアクリレート、iso-プチルアクリ レート、ユーエチルヘキシルアクリレート、n-オクチルアクリレート、ラウリルアクリレート、 メチルメタアクリレート、エチルメタアクリレー ト、 n ープチルメタアクリレートおよび β ーヒド ロキシメタアクリレートし、メチレンジピスアク リルアミド、ピニルエステル(例えばピニルアセ テート、ビニルプロピオネートおよびビニルラウ レートト、アクリロニトリル、メタアクリロニト リル、芳香族ピニル化合物(例えばスチレンおよ びその誘導体、ピニルトルエン、ジピニルペンゼ ン、ピニルアセトフエノンおよびスルホスチレン)、 イタコン別、シトラコン酢、クロトン醇、ピニリ・ デンクロライド、ビニルアルキルエーテルし例え はヒニルエチルエーテル)、マレイン酸、無水マ

本希明にかかる代表的なマゼンタカプラーの具 体例を示すが、これらによつて限定されるもので

(21

(3)

(5)

(6)

(7)

(8)

(9)

00

u v

02

13

0.4

(15)

0 G

07)

69

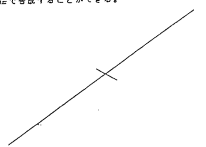
-509-

 $\begin{array}{c} C_{12H25} \\ O - CHCONH \\ CH_{3} \\ CH_{3}$

-511-

以下は単並体の好せしい例である。

本発明のカプラーは一般的に下記に示すすつの



(M)

(Ridtアルギル基、アリール族、ヘテロ最基 を表わし、Ha飠はハロゲン原子を表わす。)

$$(V) \qquad 1) BrC = N \qquad N - N \qquad NH_2 \qquad R_5 - Ha$$

$$2) (CH_3C)_{2O} \qquad CH_3 \qquad CH_2 \qquad COCH_3 \qquad (K)$$

(Rsはアシル英、スルホニル基、アルコキシ カルボニル基、イソンプネート、スルソブモイル 基、カルバモイル基を設わし、Hadはハロゲン 原子を表わて。)

上記出発原料(N)は、Ber. 32巻、79. 7頁(1899年)に記載の方向で合成することができる。

毎2の方法

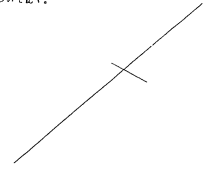
(R & は、アルギル癌、アリール癌を炎わし、 R 7は、アルギル癌、アリール癌、アミノ基を表 わす。)

1.77

上記出発版料(XII)は、Cam. J. Chem., 43 332(1963年) 化記載の方法によつ て合成することができる。(XN)から(XV)への 砂化削として凹酢酸鉛、過酸化水果等を使用する ことができる。R 7 がアミノ基の場合には(XV) を原料とし、更に適当をハライド化合物と反応を せることにより本発明の請求範囲に含まれる化合 物(I)を合成することができる。

訳すの方法

との項ではポリマーカブラーの一般的合成法化 ついて記す。 `



容媒への押出、優解、あるいは水への注加によつ て度合体を単離することができる。また乳化重合 法については米国特許3,370,952号に記 取の方法で合成するととができる。

カップリング離脱基の一般的な導入法について記す。

(1) 酸素原子を連結する方法

本発明の4当量母校カプラー、イミダソ (/ , 2 - b) ピラゾール型カプラーを実施例 / に示すようた方法で色素を形成させ、それを酸酸はの存在下で加水分解しケトン体とし、このケトン体を P d - 炭素を触媒とする水素系加、 2 n - 作 酸による還元または水業化ホウ素ナトリウムによる還元で、クーヒドロキシーイミダゾ (/ , 2 - b) ピラゾールを合成することが出来る。 これを各種 ハライドと反応させて目的とする酸素原子を退結したカプラーが合成できる。(米国特許3, 92 6,63/号、特開解 5 7 - 7 0 8 1 7 号酸照)

(2) 窒素原子を連結する方法

盤素原子を連結する方法には大きく分けて3つ

ポリマーカブラーの合成法については啓放重合 および乳化反合について配すが、まず溶液重合に ついては米国特許3,451,820号、特開昭 よ8-2874よ号に記載の方法で合成でき、─ 殺式(I)であらわされる部分を含む単量体カプラー と非発色性エチレン様単量体(例えばアクリル酸、 αークロロアクリル酸、メタアクリル酸のような アルアクリル震またはそのアクリル反から誘導さ れるエステルもしくはアミド(例えばアクリルア ミド、ロープチルアクリルアミド、ロープチルメ タアクリレート、メチルメタアクリレート、エチ ルメタアクリレート、等))を選当な比率で、可 帝性有极溶與(例えば、 ジオキサン、 メチルセル ソルブ、等)化溶解または混合し、適当な温度 (30~100°位)重合開始(物理的作用とし て、紫外線、高エネルギー輻射等によるか化学的 作用としてパーサルフエート、過酸化水素、ベン ソイルパーオキシド、アゾビスアルキロニトリル 等の開始剤によるフリーラジカルの生成によつて 開始)することができる。 重合反応終了欲、有嶽

の方法がある。第4の方法は、米国特許3,4/9,39/号に記載されているように適当なニトロソ 化剤でカップリング活性位をニトロソ化し、それを適当な方法で還元(例えば、Pd一炭素等を触媒とする水業添加法、塩化料ースズ等を使用した化学量元法)し、7ープミノーイミダゾ (/,2-b) ピラゾールとして各種ハライドと反応させ、主としてアミド化合物は合成できる。

第2の方法は、米国等許第3,72よ,067 今に記載の方向、すなわち。適当なハログン化利、 例えば、塩化スルフリル、塩果ガス、臭素、Nー クロロコハク酸イミド、Nーブロモコハク酸 イミド等によつて7位をハログン化し、その装 等公 出まるーチェノオよ号に記載の方法で窒素へテロ 環を適当な塩蒸散盤、トリエチルアミン、水酸化ナトリウム、ザアザビンクロ [2,2] させ、 クレ、無水炭酸カリウム等の存在下で量減すると とができる。酸素原子で連結した化合物の方法で ではてフェノキン基を有する化合物もこの方法で 合成することができる。

第3の方法は、6×または10×電子系方音版 銀索ペテロ環を7位に導入する場合に有効な方法 て、特公昭57−36577号に記載されている ように前記第2の万法で合成したフーハロゲン体 **に対して 2倍 モル以上の 6 ままたは 1 0 m 塩子系** 労香族智慧へテロ煤を添加しよ0°~150°C で無俗瑛加熱するか、またはジメテルホルムアル デヒド、スルホランまたはヘキサメチルホスホト リプミト等非プロトン性極性溶媒中、30°~1 s o° で加熱することによってク位に盤紫原子で 連結した芳符族雑名へテロ環塞を導入することが てきる。

(3) イオウ原子を選結する方法

芳谷趺メルカフトまたはヘテロ淘メルカプト基 が7位に収換したカプラーは米菌特許3,227, s s 4 号に記載の方法、すなわちアリールメルカ **フタン、ヘテロ環メルカブタンおよびその対応す** るジスルフイドをハロゲン化炭化水業系搭級化格 解し、塩素または塩化スルンリルでスルフエニル

クロリドとし非プロトン性溶媒中に溶解した《当 畳イミダン 〔1., 2−b〕 ピラゾール系カブラー に添加し合成することが出来る。アルキルメルカ プト基を7位に導入する方法としては米国特許4, 264 723号記載の方法、すなわちカブラー のカンプリング活性位置にメルカプト基を導入し、 このメルカプト基化ハライトを作用させる方法と S~(アルキルチオ)イソチオ尿泵、塩酸塩(を たは吴粲塩酸)によつて一工程で合成する方法と が有効である。

合成例!(例示カプラー!)

/H-2,6-ジメテルピラゾコ (/,5b] - / , 2 . 4 - トリアゾールの合成 テトラアセチルヒトラジンの熱分解により待ち れるよう、エージメテルーノ、オーダーオギサジア ソールとペンジルアミンを110°Cで4時間反 応させた所、138の収率で4~ベンジルー3。 5ージメテルー/ , 2 , 4ートリアソールを得る ととができた。触点! 2 s ~ / 2 7 ° C

このトリアゾール7 5 8 と、ヒドロキシルアミ

ンー o ー スルホン殴る68と水酸化カリウム40 9から得られたヒドロキシルアミン- 0ースルホ ン限カリウムの水溶液を80°~90°Cでも時 間反応する。室温化戻した後、より多の炭酸カリ ウム水溶液でpHIIののに調節する。生成した硫 改カリウムを評別し、严赦をクロロホルムで3回 抽出する。このクロロホルム抽出液から448 (195)の出発物質であるトリアソールが回収 された。水脳を氷冷下よりあヨウ化水素酸水形液 てpH3にすると結晶が折出する。その結晶をお 別し、一コロ °Cでエタノールから再結晶するこ とにより399 (31分)のN-Tミノトリアン ニムウアイオダイドが改黄色結晶として待られた。 般点/80~/8/ °C

核磁気共鳴スペクトル (CDCl3+DMSO-d6)

2. 39 (3H, S) 2. 67 (3H, bra) 3. 35 (211, S) 6. 66 (/H, -NH) 7. 0~7. 2(21)7. 2~7. 46 (# li、 - N<u>H</u>を含む)

「ドーアミノトリアソニウムアイオダイド89を

sodのDMFに容かし、40dの無水酢酸を加 え、120 ℃に加熱する。その後酢酸ナトリウ ム12.58を加え、120°~130°で4時 間攪拌する。エパポレーターにより、DMFと無 水酢酸を除去後飽和の炭酸ナトリウム水溶液で塩 基性とした後クロロホルムで抽出する。 無水硫酸 マグネシウムで乾燥後、溶媒を除去すると褐色の **油状物が得れた。とれを、n-ヘキサン-酢酸エ** チルの密旋系でシリカゲルカラムにより複製する とユタ(30%)のフーアセチルーノーベンジル - 2、6ージメチルピラゾロ (1,5-b).-/; 1,メートリアソールを得ることができた。 融点 105~107 °C

核磁気共鳴スペクトル(CDCta)

2, 36(3H, S)2, #3(3H, S) 2.60(3H, S)s.80(2H, S) 7, 0-7, 2 (2H) 7, 2-7, 36

クーアセチルーノーペンジルーZ,6ージメチ ルビラゾロ (1,5-も) -1,2,4-トリア

特開昭59-171956(14)

CD(23:575>-d5-1:1

H(\$)

5.92

6.02

N (%)

41.15

41.01

ソール、19を20別のエタノールに容かし、そ の中へ10៧の磁塩酸を加え、加熱遺流する。 約 6時間後エタノールを被圧留去し、飽和の重ソウ 水で塩基性にした後酢酸エテルで搾出するとほぼ 純粋な脱丁セテル化した1ーベンジルーュ,6-ジメチルピラゾロ (1,5-6)-1,2,4-トリアゾール1、69(9ょ多)を得ることがで ET. ERE 87~ 88℃

核磁気共鳴スペクトル (CDCl 3)

2.32(3H, S)2.44(3H, S) s. 02(2H, S)s. 22(/H, S) 7 /0~7.40(511)

/-ベンジルーユ、6ージメチルピラゾロ〔/ 、 s-b]-1,2,4-トリアゾール1.69を 液体アンモニア中、約0.89の金属ナトリウム と反応させると目的とするカブラー、ノHー4, 6 - ジメチルピラゾロ (/, 5 - b) - /, 2. **4ートリアゾール、0.678(70%)が無色** の結晶として付られた。 拠点 274~275℃ (分解) 質量分析 / 36 (M⁺、 / 00 %)

イオダイドに1当盤の4一(3ーペンタデシルフ エノキシ)ブテリルクロライドを加え、DNF中 室盛から徐々にJ 20°Cまで加熱する。そして、 6 当費の酢酸ナトリウムと過剰の無水酢酸を加え / 20° から/ 30° の間で約6時間加熱する。 会成例/に示したと同様の後処理をして稍製する ことにより、約308の収率で1-Tセチルー! _ ペンジルーユーメチルー 6 - (3- ベンタデシ ルフェンキシ) プロピルピラゾロ (/ ,5 - b) 一ノ,4,4一トリアソールをみることができた。

これから6- (3- ペンタデシルフエノキシ)プ

ロビルビラソロ (/, s-b) -/, 2, 4-ト リアソールは、合成例!の方法と同様の方法によ

り合成することができた。

C (%)

52.93

\$2.85

2.75(3H.S) 2.47(3H.S) 5.50(iH.S) 合成例 1 (例示カプラー5)

合取例 / で示した N ー アミノトリアゾニウムア

核磁気共鳴スペクトル 音

元素分析像

理論值

翻定值

本緒明に別いられるマゼンタカブラーから形成 されるマゼンダ色酶保紅下記一般式で表わされる 色像安定化剤と併用することによつて耐光竪牢性

が向上する。

但し、Rioは水気原子、アルキル基、アリー ル蒸、ヘテロ尿器を汲わし、Rii、Ri2、 R13、R14、R15は各々水果原子、ヒドロ キシ基、アルキル基、アリール基、アルコキシ基、 アシルアミノ店を扱わし、R13はアルキル選、 ヒドロキシ菇、アリール法、アルコキシ葢を袋わ す。またRioとRiiは互いに閉環し、5貝ま たは6 黄環を形収してもよく、 その時のR;2 は ヒドロキシ基、アルコキシ基を挟わす。さらにま たRLoとR11が閉埠し、メチレンジオキシ壌

を形成してもよい。さらにまたRi3とRi4が 閉環し、5員の炭化水器環を形成してもよく、そ の時のRioはアルキル基、アリール器、ヘテロ 境務を扱わす。

とれらの化合物は、米国特許3,935,0/ 6号、同3,982,944号、同4,254, 216号明維書、毎開昭35-21,004号、 向54-145.530号明細書、英国特許公開 2,077,455号、同2,062,888号 明湖雪、米国特許3,764,337号、河3, 432,300号、问3,574,627号、问 *3 、5 7 3 、0 5 0 号明細書、将閉昭 5 2 - 1 5 2225号、同53-20327号、同53-1 2,729号、同よよー632/号明細書、英国 特許!、347、556号、英国特許公開2、0 46,975号明脚雪、特公昭54-12,33 7号、同48-31,625号明網修、米国特許 3,700,455号明細書に記収された化合物 をも含む。

本発明の好ましい実施別様は本発明のカプラー

を含んだハロゲン化鉄カラー 胚光材料である。

本発明のカプラーは感光材料へ添加してもよい。 感光材料への添加量はハロゲン化銀/モリ当りよ×10⁻³モル~5×10⁻¹モル、好主しくは1×10⁻²~5×10⁻¹モルであり、ポリマーカプラーの制合には発色部分が上記の量だけ入るようにポリマーカブラーの添加量を開節すればよく、緑色現は乗ば発加して用いるときは持1000cc当り、0.001~0.1年ル、好ましくは0.01~0.05モルが遊当である。

本発別において本発明のカブラーの他に用いることのできるカブラー演としては以下の知き色紫形成カブラー、即ち、発色残像処理において芳香族/ 設プミン設保楽 (例えば、フェニレンジナミン誘導体や、アミノフェノール誘導体をど)との 飲化カツブリングによつて発色しりる化合物を、例えばマゼンタカブラーとして、よーピラゾロンカブラー、ピラゾロベンツイミダゾールカブラー、シブノアセチルクマロンカブラー、開鎖アシルブ

セトニトリルカブラー存があり、イエローカブラーとして、アシルアセトアミドカブラー(例えばペンソイルアセトアニリド類、ピパロイルアセトアニリド類、ピパロイルアナトのカブラーとして、ナフトールカブラー、及びフェノールカブラー等がある。とれらのカブラーは分子中にパラストをとばれりマー化されたものが望ましい。カブラーは出ばれるのがは2当世のといったは、似イオンに対し4当世世の幼果をもつカラードカブラー、あるいは現像にともなつて見像神剛剤を放出するカブラー(いわゆるDIRカブラー)であつてもよい。

又、DIRカプラー以外にも、カンブリング反 応の生成物が無色であつて、規律抑制剤を放出す る無星色DIRカツブリング化合物を含んでもよ

上記カブラー等は、感光材料に求められる特性 を満足するために同一層に二種以上を併用すると ともできるし、同一の化合物を異なつた 4 泊以上

に添加することも、もちろん差支えたい。

カプラーをハロゲン化銀乳剤層に導入するには 公知の方法、例えば米国符許 2 , 3 2 2 , 0 2 7 号に記載の方法などが用いられる。例えばフター ル酸アルキルエステル(ジブチルフタレート、ジ オクチルフタレート)、リン酸エステル(ジフエ ニルフオスフェート、トリフエニルフオスフェー ト、トリクレジルフォスフエート、ジオクテルブ チルフオスフエート)、クエン酸エステル(例え はアセチルクエン酸トリブチル)、 安息餐頭エス テル(例えば安息哲酿オクテル)、アルギルアミ ド(例えばジエチルラウリルアミド)、 脂肪酸エ ステル類(例えば ジブトキシエチルサクシネート、 ジェチルアゼレート)、トリメシン酸エステル類 (例えばトリメシン波トリブテル)など、又は堺 点約30 'Cないし/ 50 'Cの有機影響、例え は酢酸エチル、酢酸ブチルの如き低級アルキルア セテート、プロピオン酸エチル、2級プチルアル コール、メチルイソプチルケトン、ターエトキシ エチルアセテート、 メチルセロソルプアセテート

等に容解したのち、毅水性コロイトに分散される。 上記の高端点有機器媒と低端点有機器媒とは混合 して用いてもよい。

又、特公昭 5 / - 3 9 8 5 3 号、特開昭 5 / - 5 9 9 4 3 号に記載されている准合物による分散 法も使用することができる。

カプラーがカルボン酸、スルフオン酸の如き酸 姿を有する場合には、アルカリ性水溶液として製 水性コロイド中に導入される。

ポリマーカブフーラテックスは早量体カプラーの重合で作つた親水性ポリマーカブラーをいつたん取り出したのち、改めて有機形態に落かしたものをラテックスの形で親水性コロイト中に分散してもよいし、重合で得られた親他性ポリマーカブラーの溶液を直接ラテックスの形で分散してもよい。あるいは乳化重合法で作つたポリマーカブラーラテックスを直接セラチンハロゲン化鍛乳剤に加えてよい。

水可俗性ポリマーカプラーについては米国特許

3、155、510号、同3、221、552号、同3、227、552号、同3、299、013号、RD-19033号に記載の方法で作ることができ、ポリマーカブラーラテンクスについては、親他性ポリマーカブラーをゼラチン水移液中にラテックスの形で分散で分散で分散でから、452号に、乳化返せ法で作つたポリマーカブラーラテックスを重逐ゼラチンハロゲン化鉄乳剤に加える方法については米国等許4、080、211号、同3、767、412号、四3、952号、同3、926、436号、同3、767、412号、英国等許1、247、668号に記載されている方法で作ることができる。これらの方法はホモ 重合体の形成にも応用できる。

使用する写真用カラー発色剤は、 中間スケール 画像をあたえるように選ぶと都台がよい。シアン 発色剤から形成されるシアン染料の最大吸収帯に 約600から120mmの間であり、マセンタ発 色剤から形成されるマゼンタ染料の最大吸収帯は 約500から380mmの間であり、黄色発色剤・ から形成される黄色染料の最大吸収帯は約400 から480mmの間であることが好ましい。 .. 本発明を用いて作られる感光材料は、色カブリ 防止剤として、ハイドロギノン誘導体、アミノフ エノール誘導体、没食子酸誘導体、アスコルビン 酸誘導体などを含有してもよく、その具体例は、 米詢特許2,360,290号、同2,336. 327号、同2,403,721号、同2,41 8,6/3号、岡2,675,3/4号、岡2, 701,197号、同2.704,713号、同 2,728,659号、同2、732,300号、 同2、735、765号、特開昭50-9298 8号、同50-92989号、同50-9392 8号、同50-110337号、同52-146

235号、特公昭50-238/3号等に記載されている。

本発射を用いて作られる感光材料には、 親水性 コロイド層は紫外級吸収剤を含んでもよい。例え、 は、アリール基で監換されたペンゾトリマゾール 化台物(例えば米国特許3、533、794号に 配製のもの)、4ーチアンリドン化合物(例えば 米国的許3,314,794号、同3,352。 68/号に記載のもの)、ペンソフェノン化台物 (例えば特開盼46-2784号に記載のもの)、 ケイと酸エステル化合物(例えば米国勝許3,1 05,805号、闸3,707,375号代記數 のものし、ブタジエン化合物(例えば米国特許は、 0 4 5 、1 1 9 号に記載のもの)、あるいは、ベ ングオキシドール化台物(例えば米国特許3.7 00,415号に記載のものりを用いることがで きる。さらに、米国毎許3,499,762号、 **中開昭54-48535号に記載のものも用いる** ことができる。紫外遊吸収性のカプラー(例えば aーナフトール条のシアン色素形成カナラー) や、

紫外線吸収性のポリマーなどを用いてもよい。 C れらの紫外線吸収剤は特定の脂に媒染されていて もよい。

本発明を用いて作られた感光材料には、親水性 コロイド層にフイルター染料として、あるいはイ ラジェーション防止その他種々の目的で水溶性染 将を含有していてもよい。とのような染料には、 オキソノール染料、ヘミオキソノール染料、スチ サル染料、メロシアニン染料、シアニン染料及び アン染料が包含される。なかでもオキソノール染 料:ヘミオキソノール染料及びメロシアニン染料 が有用である。用い得る染料の具体例は、英国特 許らまり、609号、同ノ、ノフフ、リュ9号、 特開昭48-85130号、同49-99620 号、同49-114420号、同52-108, 115号、米国特許27,274,782号、同2, 533,472号、同2,956,879号、同 3、148、187号、同3、177、078号、・ 同3、147、117号、同3、540、887 号、同3,575,704号、同3,653,9

05号、叫3、718、472号、閏4,071、 312号、回4,070、352号代記載された ものである。

本発明に用いられる写真乳剤は、メチン色素類 その他はよつて分た増感されてもよい。用いられ る色素には、シアニン色紫、メロシアニン色紫、 毎台シアニン色素、 福台メロシアニン色集、 ホロ ポーラーシアニン色紫、ヘミシアニン色霧、スチ リル色器およひへミオキソノール色素が包含され る。特に有用な色素は、シアニン色素、メロシア ニン色素、および複合メロシアニン色素に磨する 色素である。これらの色素類には、塩基性異節環 核としてシマニン色素型に通常利用される核のい すれをも適用できる。すなわち、ピロリン核、オ キサゾリン核、チアゾリン核、ビロール核、オキ サゾール核、チアゾール核、セレナゾール核、イ ミダノール核、テトラゾール核、ピリジン核など; これらの核に脂環式 炭化水素環が融合した核;及 びこれらの核に芳香族炭化水素環が融合した核、 助ち、インドレニン核、ペンズインドレニン核、

インドール核、ペンズオキサドール核、ナフトオ キサソール核、ペンソチアソール核、ナフトチア ソール核、ペンソセレナソール核、ペンズイミダ ソール核、キノリン核などが適角できる。 これら の核は炭素原子上に塵染されていてもよい。

メロシアニン色繋または複合メロシアニン色繋 にはケトメチレン構造を有する核として、ビラゾ リンーsーオン核、チオヒダントイン核、ユーチ オオキサゾリジシー2、4ージオン核、チアゾリ ジンー2、4ージオン根、ロータニン核、チオパ ルビツール酸核などの5~6員異節環根を返用す ることができる。

有用な増感色素としては例えば、トイツ特許929.080号、米国特許2,231,658号、同2,493,748号、同2,503,776号、同2,519,23329号、同3,656,959号、同3,672,897号、同3,672,897号、同3,6894,217号、同4,0253349号、同4,046,572号、英国特許1,242,588号、特公出44-1403

0 号、削 s 2 -- 2 4 8 4 4 号代記載されたものを 挙げるととが出来る。

とれらの増感色素は単独に用いてもよいが、そ れらの組せせを用いてもよく、増感色素の組合せ 17時に、強色増感の目的でしばしば用いられる。 その代表例は米国特許 2、688,545号、同 2,977,229号、同3,397,060号、 同3,522,052号、同3,527,641 好、同3,617,293号、同3,628,9 64号、同3,666,480号、同3,672, 898号、同3,679,428号、同3,70 3,377号、问3,769,381号、问3, 814,609号、同3,837,862号、同 4,026.707号、英国特許1,344,2 8/号、同/,507,803号、符公昭43-4936号、何53-12,375号、毎開昭5 2-110,618時、例52-109,925 おれ記載されている。

地感色素とともに、それ目身分光増感作用でも たない色素あるいは可視光を実質的に吸収しない 本発明の旅光材料の写真処理には、公知の方法のいずれをも用いることができる。又、処理温度に 如のものを用いることができる。又、処理温度は 通常、/までから50℃の間に選ばれるが、/まで より低い温度または50℃をこえる温度としても よい。目的に応じ、健職律を形成する現像処理 (無日写真処理)、或いは、色集律を形成すべき 現像処理から成るカラー写真処理のいずれをも通 用することが出来る。

この他上、F、A、Mason 著Photographic Processing

Chemistry (Focal Press刊、1966年)のP226~229、米国等許2、193,01 5均、同2、592、364号、特開昭48-6 4933号などに記載かものを用いてもよい。

. カラー現像波はその他、アルカリ金属の亜硫酸 は、炭酸塩、水の酸塩、及び川ン酸塩の四色り H 段衝剤、 具化物、 氏化物、 及び有限カブリ防止剤 の如色 現像抑制剤をいし、 カブリ防止剤 などを含むことができる。 又必要に応じて、 健水 歌化剤、 ヒドロキンル アミンの如き保 国列、 ペンジルアルコール、 ジェチレングリコールの四き 有板 形別、ポリエチレングリコール、 四級アンモニウム塩、アミン類の如き 現金促進剤、 色素形成カブラー、 焼炉 カブラー、 ナトリウムボロンハイドライド の如き かぶらせ 別、 リーフエニルー3 ー ビラゾリドンの如き 補助現 健薬、 粘性付 与剤、 米 画 野許 ギルの如き 補助現 健薬、 粘性付 与剤、 米 画 野許 ギルのよう、 フェラリアに配数のポリカルボン 展系 キレート 削、 西 強 公開 (O L S) ュ 、 6 4 2 2 、 9 5 0 号に記載の 健化防止剤 などを含んでもよい。

発色現像はの写真乳剤層は通常線白処理される。 原白処理は、定層処理と同時に行われてもよいし、 個別に行われてもよい。 濃白剤としては、 例えば 鉄(I)、コバルト(E)、クロム(川)、 銅 (B)などの多価金属の化合物、過酸類、 キノン 類、ニトロソ化合物等が用いられる。例えば、フ

エリンアン化物、度クロム酸塩、鉄(貝)またはコバルト(目)の有機錯温、例えばエデレンジでミン四酢酸、ニトリロトリ酢酸、ノーミージでミノボリカルが酸、ニトリロパノール四酢酸などのアミノボリカルがン酸類あるいはグエン酸酸塩、過マンガン酸塩;上かロソフェノールなどを用いるととができる。これらのうちフェリンアン化カリ、エデレンジでミン四酢酸鉄(目)アンモニウムは呼ば有用である。エテレンジでミン四酢酸鉄(目)アンモニウムは呼ば有用である。エテレンジでミン四酢酸鉄(目) 錯過は立立の源白皮にかいても、一冷霧白定層板にかいても有用である。

県日または銀白足滑液には、米国等許3,04 2.520号、同3,241,966号、毎公昭 45-8506号、梅公昭45-8836号など に記載の源日促進剤、特別昭53-65732号 元記載のチェール化台額の個、種々の添加剤を加 えることもできる。

「本発明に用いられるハロダン化曲乳剤は、通常

水容性鍛塩(例えば硝酸鉛) 居限と水彩性ハロゲン塩(例えば臭化カリウム) 溶液とをセラテンの如き水溶性高分子居在の存在下で混合してつられる。このハロゲン化鉄としては、塩化砂、臭化鉄の段かに、混合ハロゲン化鉄、例えば塩臭化砂、沃調化飴、塩灰臭化飴等を用いることができる。ハロゲン化砂粒子の平均粒子サイズ(球状または球に近似の粒子の物合は、粒子・塩色、粒影面核にもとづく平均で表すりは、2 μ以下が好ましいが、特に好きしいのは 0・4 μ以下がある。粒子サイズ分布は狭くても広くてもいずれでもよい。

とれらのハロゲン化銀粒子の形は立方晶形、八 配体、その混合晶形等どれてもよい。

又、別々化形取したよ親以上のハロゲン化御写真乳剤を混合してもよい。 更は、ハロゲン化御粒子の超晶構造は内部まで一様なものであつても、また内部と外部が異質の層状構造をしたものや、 英国等許ら35,841分、米国等許3,622,318号に配敷されているような、いわゆるコン

パージョン型のものであつてもよい。又、宿便を 主として表面に形成する型ももの、粒子内部に形 成する内部習像型のもののいずれでもよい。これ、 らの写真乳剤はMees(ミース)着、"The Theory of Photo-graphic Process". (サ・セオリー・オブ・ホトグラフィック・プロ セス)、MacMillan 社刊: P. Grafkides (ビー・グラフキデ)著、" Chimie Photographique" (シミー・ホトグラフィ ーク)、Paul Montel社刊(1957年)等 の成構にも記載され、一般に認められている。 P. Glafkides 著Chimie et Physique Photographique(Paul Montel 社刊。 1967年)、G.F. Duffin 客 Photographic Emulsion Chemistry (The Focal Press 刊、1966年)、V. L. Zelikman et al著Making and Coating Photographic Emulsion (The Focal Press 刊、1964年)など に記載された万法を用いて調整することができる。

即ち、 馥性生、中性伝、 アンモニア 近等のいずれ でもよく、 又可容性健堪と可容性ハロケン選を反 応させる形式としては、 片偶混せ伝、 同時混合伝、 それらの組せせなどのいずれを用いてもよい。

粒子を鍛イオン過期の下れおいて形成させる方法(いわゆる逆能台法)を用いることもできる。 同時組台法の一つの形式としてハロゲン化酸の生成される裁相中のpAgを一定に保つ方法、即ち、いわゆるコントロールド・ダブルジェット任を用いることもできる。

この方法によると、 結晶形が規 削的で粒子サイ メが均一に近いハロゲン化盤乳剤が得られる。

別々に形成した1種以上のハロゲン化鉄乳剤を 設合して用いてもよい。

ハロゲン化舗粒子形成又に物理點成の適程化かいて、カドミウム塩、亜鉛塩、 鉛塩、タリウム塩、イリジウム塩又仁モの鉛塩、ロジウム塩又仁モの鉛塩、鉄塩又仁鉄鉛塩などを、共存させてもよい。 乳剤は沈澱形成装あるい仁物母熟成後に、通常可溶性塩類を除去されるが、そのための手数とし

ては古くから知られたゼラチンをグル化させて行うスーデル水洗佐を用いてもよく、また多価アニオンより成る無機塩類、例えば確康ナトリウム、アニオン性外面活性剤、アニオン性ポリマー(例えばポリスチレンスルボン酸」、あるいはゼラチン誘導体(例えば脂肪酸アンル化ゼラチン、芳香酸アンル化ゼラナン、芳香酸カルバモイル化ゼラチンなど)を利用した沈降法(フロキュレーション)を用いてもよい。可能性塩類除去の過程は各略してもよい。

ハロケン化御覧剤は、化学増感を行わない、いわゆる未体熟(Primitive]乳剤を用いることもできるが、通常は化学が感される。化学増感のためには、耐配引はfkides または Zelikmanらの著書もるいはは、Frieser 編。 Die Grundlagender Photographischen Prozesse mit Silber-halogeniden。
(Akademische Verlagsgesellschaft, 1941) 化配収の方型を用いることができる。
本発明を用いて作られる原光材料の写真乳剤層

または他の親水性コロイド層には盗布助剤、帯電防止、スペリ性改良、乳化分散、接着防止及び写真特性改良(例えば、現像促進、梁調化、増感) 等種々の目的で、種々の界面活性剤を含んでもよい。

例えばサポニン(ステロイドネー、アルキレンオキサイド誘導体 (例えばポリエチレングリコールノポリプロ・ルマルキ のコール 超音物、ポリエチレングリコールアルキルエーテル類又はポリエチレングリコールアルトキルエステル類、ポリエチレングリコールアルルドカルエステル類、ポリエチレングリコールアルトルアン スステル類、ポリアルキレングリコール はまず (例えばアルケニルコクリカリンドール誘導体 (例えばアルケニルオリグリセリト、アルカルの 勝び エステル類、 類のアルキルエステル類な 質のアルキルエスカカルボン変塩、アルキルスルフォン酸塩、アルキルスルフォン酸塩、アルキルスルフォン酸塩、アルキルスルフォン

フォン設塩、アルキルナフタレンスルフォン酸塩、 アルキル錠殻エステル類、アルキルリン酸エステ ル柏、N-アシル-N-アルキルタウリン類、ス ルホコハク樫エステル類、スルホアルギルポリオ キシエチレンアルキルフェニルエーテル類、ポリ オキシエテレンアルキルリン酸エステル類などの ようた、カルボキシ蓋、スルホ蓋、ホスホ基、頭 酸ニステル盐、リン酸エステル差等の酸性基を含 むアニオン界面活性剤:アミノ酸塩、アミノアル キルスルホン磁製、アミノアルキル硫酸又はリン 鬱エステル類、アルドルベタイン類、 アミンオギ シド剤などの両性界面活性剤;アルキルアミン塩 知、脂肪族あるいは芳香族第4級マンモニウム塩 如、ビリジェウム、イミダゾリウムなどの複素珠 **弟4級アンモニウム塩麹、及び脂肪族又は想案環** を含むホスポニウム又はスルホニウム塩剤などの カチオン界面衍性剤を用いることができる。

雪瓶奶 1

お発明のカナラー(II、および下配化学構造式 A で扱わされる比較カナラー、それぞれ / . / m モ ルを10kのエタノールに容解し、この中にカラー現像主薬である 4-N-エチルードー(2-メタンスルボンブミドエテル)でミノーユーメチルマニョン / 確酸塩を1・3 m モル整傷させ、 次に無水炭壓ナトリウム12・9 m モルを5 dlの水に容解した水溶液を添加し、室温で提押した。 この混合液の中に、過酸酸カリウム2・4 m モルを含む10kの水溶液を徐々に属下した。

・ 室園で / 時間 及く 機拌した 後ょり 配の酢酸エチルと30 配の水を加え抽出操作を行をつた。 酢酸エチル脂を飽和食塩水でよく洗浄した後、 落蝶を除去し、 設産をシリカゲルカラムクロマト で分離した。 務難 桜はエチルエーテルで行なつた。 本年明カブラー(||から得られたマゼンチ色素の N M R スペクトルは、 重クロロホルム (C O C 3) 中、以下の通りである。

/ . 2 \((3 \) H, \(t, \) J = 7 \(. 2 \) \(\frac{2 \cdot 4 \cdot 5}{4 \cdot 5} \)

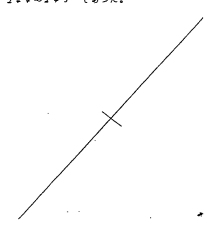
(3 \) H, \(S \) \(\frac{2 \cdot 5 \cdot 2}{4 \cdot 6} \)

2 \(. 9 \) \((3 \) H, \(S \) \(S \) \(2 \) \(\cdot 2 \) \(\cdot 6 \)

H) \(\cdot 4 \) \((4 \) H, \(b \) r r, \(J = 7 \)

6.60~4.80(2H)8.84(/H, d, J=9.0)

アンダーラチンで示される4つのメテル器の改 収ね下記相選式 Bを満足する。この色素の融点は 244~245°であつた。



特開昭59-171956(21)

マゼンタ色森Bと比較カプラーAから形成されたマゼンタ色森の酢酸エチル中の可視吸収スペクトルを図りて示す。両者の吸収スペクトルの最高 酸度な1・0に規格化して比較した。

図!からわかるように本発明のカプラーから待られる色素は、比較カプラーAから形成される色素と l m a x が一致している上、 4 0 0 ~ 4 3 0 n m 付近の闘毀収がなく、 長波是側の揺がンヤーフに切れてむり、 カラー写真感光材料に使用した 忠合に再現上有利である事がわかる。

実施例 2

下記に示す比較のフラー C、 / 3 gに トリオクチルホスフェート / 5 kl、 酢酸エチル / 5 klを加えて的解し、 この岩液をジー sccープチルナフタレンスルホン液ナトリウムを含む / 0 % ゼラチン水溶酸 / 0 0 gに加え、ホモジナイザー乳化機を 用いて指控乳化し、乳化物を待た。 この乳化物を 縁然性塩臭化鉛乳剤 (Br 4 5 モル物、 Cl 5 5 モル物) 3 0 0 g (倒 / 3 . 5 g 含有)と混合し、 並布出助剤、ドテシルベンゼンスルホン酸ナトリ

ウム、酸酸剤:ユーヒドロギシード、カージクロローsートリアジンを加え三酢酸セルロース支持体上に盆布した。さらにこの層の上に保護層としてゼラチン盗布液を強布し(ゼラチン!タノ m²) 変換し、フィルム人とした。

一万、本弁男のカプラー(5)を9・98、使用し、 上記フィルムAと同じようにしてそれぞれフィル ムBを作成した。

同様にして本発明のカナラーので10・6多使 用し、緑感性塩臭化量乳剤200多を用いた以外 は上記フィルムAと同じようにしてフィルムCを

Mrw. L. to

上配フィルル A ~じを彫光計で1000ルック ス1种で載光し、次の処理液で処理した。

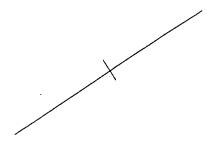
現價廠

ベンジルアルコール	/ 5 E£
ジェチレントリアミン5酢酸	
КВг	υ. 49
Na ₂ SO ₃	5 9
Na ₂ CO ₃	3 0 g
ヒドロキシルアミン硝酸塩	2 8
・ 4ーマミノーヨーメチルーNー	
エチルー N-#-(メタンス	
ルホンアミド)エチルアニリ	
>3/2H2SO4H2O	4.59
** 1000 at 17 5	pH/0./
40038	

点白定着液 チオ硫酸 アンモニウム

(70w 1%)	1 5 0 mL
Na ₂ SO ₃	s 8
Na [Fe (EDTA)]	408

処理した後の色素像最低をマクベス 趣医 計ステータス AAフイルターにて 創定した。 また色紫像の分光吸収スペクトルをも測定した。 色素像のフィルム上での吸収も実施例 I と同様、 副吸収がなく 及改長側の裾の切れたものであつた。 発色特性 について F 表に掲げる。



符開昭59-171956(22)

本鬼明のカプラーは、従来のメービラゾロン型カプラーに比べて十分な発色機械を与え、化合物(3で代表される二当量カプラーは少ない密布鉄量で高い発色機能を与えることがわかる。

また * 20 n m 付近の側板収が本発明のカプラーでは比較カプラーに比べて非常に低く、色再現の且いたとを示している。

4 図面の簡単な説明

A…実施例じのカプラー Aから生成する色紫の 数収スペクトルである。

符許出願人 富士写真フィルム株式会社

米松大吸収協関をイとしたとき

にかける吸収強服業)

战大吸収成妥

最大磷度

* ~ # A9/Cp

カナナー

7124

8 # 0

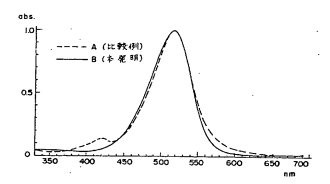
|本発剤のカプラー(5)

比較カフラー(C)

2

的级収(+10nm

第1区



手続補正書

昭和58年4月27日

特許庁長官 殿

1. 事件の表示

昭和 5 8年 等額第 4 5 5 / 2 号

2. 発明の名称

カラー画像形成万法

3. 補正をする者

事件との関係

特許出額人

住 所 神奈川県南足柄市中沼210番地名 称(520)富士写真フイルム株式会社

代表者

关 道

法論先 〒106 東京郡征区西森布 2 丁目26番30号 富士写真フィルム株式会社 東京本社 電話 (406) 2 5 3 7



イルオキン基、シリルオキン基、アリールオキシカルボニルアミノ基、イミド基、ヘテロ限チオ、スルフイニル基、ホスホニル基、アリールオキシカルボニル基、アンル基」を挿入する。

(6) 第 6 頁 / / 行目の「もしくはイォウ原子」 の前へ「、炭紫原子で」を挿入する。

(7) 第1直2行~3行目までの「アルキル番(例えば……ブロピル蒸等)、」を削除し、「アルキル延(旋霧改1~32の面額、分骸鎖アルキル蒸、ブラルキル蒸、ブルケニル基、アルキニル蒸、シクロアルカニル蒸、で、これらは世界原子、望界原子、イオウ原子、カルボニルをで連結する憧損基、ヒドロキン蒸、またはいロゲン原子で償请していてもよく、例えば、メチル蒸、プロピル基、しーブチル蒸、トリアンルネニルエチル基、メー(3ーペンタデシルフェノキン)プロピル基、メー(4ー(4ー(4ー(4ー)フェンスエニルフェニルスルホニル)フェノキント

特別昭59-171956**(23)** 4. 梅正の対象 明細春の「特許諸求の範囲」 の概かよび「発明の詳細な説 明」の概

5. 補正の内容

明細春の「特許額求の範囲」の項の記載を別紙の通り補正する。

明細書の「発明の詳細な説明」の項の記載を下記の通り補正する。

..(1) 第2頁!行目の『カルバモイルアミノ基』 を削除する。

(2) 男 3 頁 / 6 行目の「倶楽」を「色楽」と稿 圧する。

(3) 第 6 頁 7 行目の「但し、式中、」の後代 $[R_1,R_2]$ は水素原子または複数器を扱わし、 X は水素原子またはカップリング離脱器を扱わす。 好ましくは」を挿入する。

(4) 第6頁3行目の「カルバモイルアミノ基」 を削除する。

(5) 男も頁9行目の「ルポニル基、」の後へ 「ヘテロ環オギン基、アンルオギン基、カルバモ

デカンアミド | フェニル | プロピル差、ユーエト キシトリデンル差、トリフルオロメチル差、シク ロペンチル番、ヨー (2,4 ージー1 ー アミルフ エノキシ | プロピル差、等 | 、 」を挿入する。

(8) 第10頁5行目と6行目の間に以下を挿入 する。「ヘテロ環オキシ蓋(例えば、ノーフエニ ルテトラゾールーミーオキシ苺、ユーテトラヒド ロピラニルオキシ蓋、等)、アシルオキシ(例え は、アセトキジ苗、等」カルバモイルオキシ苺 (例えば、アセチルアミノオギシ苗、ペンゾイル アミノオキシ基、等)シリルオキシ基(例えば、 トリメチルシリルオキン茎、ジブチルメチルシリ ルオキン基、毎)アリールオキシカルボニルアミ ノ歩(例えは、フエノキシカルボニルアミノ器、 等)、イミド茎(例えば、N-スクシンイミド莎、 Nーフタルイミド基、3ーオタタデセニルスルシ ンイミド茶、等)ヘテロ環チオ茶(例えば、ユー ベンソチアゾリルチオ葢、2,キージーフエノキ シーノ、3、5ートリアソールー6ーチオ苺、2 ーピリジルチオ喜、等)スルフイニル差(例えは、

ドデカンスルフィニル正、3ーペンタデシルフェニルスルフィニル陸、3ーフエノギシブロピルギオ族、等)ホスホニル歴(例えば、フエノギシホスホニル歴、フエニルボスホニル歴、等)アリールオギンカルボニルを(例えば、フエノギシカルボニル器、等)アシル佐(例えば、フエノギシカルボニル器、等)アンル佐(例えば、アセギル夢、3ーフエニルブロパノィルE、ペンソイル座、4ードデシルオギシベンソイル展、等)」

(9) 男11頁17行目の「イミダゾリル器、」の後へ「ギーメトキシフェニルアソ基、ギービバロイルアミノフエニルアソ器、ユーヒトロギシーギーフロパノイルフエニルアン基」を挿入する。

dt 親!2自ょ行目の「2ーペンソチアゾリル 甚、」の使へ「チォシアノ基、N,Nージェチル チォカルボニルチオ基、ドデシルオキシチオカル ボニルチオ基、」を挿入する。

□ 第12頁3行目の「等)」と「を」の間に「、 炭条原子で連結する底(例えば、トリフエニルメチル系、ヒトロキシメチル茶、Nーモルホリ

ノメテル基、

柔原子、アルギル器、アリール基、ヘテロ壊産を 表わし、 \mathbf{R}^1 、 \mathbf{R}^2 はすでに定義したと何じ窓味 を有する、等)」を挿入する。

(2) 第27頁2行目の

(3) _ 期 3 / 頁の化合物500の後に下記の57~460を 押入する。

f an

38

$$C_{15}H_{31}(n)$$

$$C_{15}H_{31}(n)$$

$$C_{15}H_{31}(n)$$

$$C_{15}H_{31}(n)$$

$$C_{15}H_{31}(n)$$

$$C_{15}H_{31}(n)$$

$$C_{15}H_{31}(n)$$

$$C_{15}H_{31}(n)$$

46

$$\begin{array}{c|c} CH_2^{-0} \\ \downarrow \\ C_4H_2(1) \end{array} \longrightarrow \begin{array}{c|c} C_{12}H_{25} \\ \downarrow \\ C_4H_2(1) \end{array} \longrightarrow \begin{array}{c|c} CH_2 \\ \downarrow \\ N \end{array} \longrightarrow \begin{array}{c|c} N-N-N \\ H \end{array} \longrightarrow \begin{array}{c|c} CH_2 \\ N \end{array} \longrightarrow \begin{array}{$$

可 5 4 - 4 8 5 4 0 代記載の方法で合成することができる。」を挿入する。

00 第37頁&行目ないしゃ行目の「イミタン (1,2-b)ピランール」を「ピランロ(1, 5-b)-1,2,4-トリアンール」と補正する。

(b) 男37項14行目ないし15行目の「17-ヒドロキシーイミダン〔1,2-b〕ピラゾール」 を「1-ヒドロキシーピランロ〔1,3-b〕-1,2,4-トリアゾール」と補正する。

50 親さま買ら行目ないしつ行目の「アーナミ ノーイミダン(ノ・ユーb)ピラゾール」を「フ ーナミノーピランロ(ノ・エーb)ーノ・ユ・4 ートリナソール」と補正する。

(7) 男半の頁2行目の「イミダン(1,2-b) ピラゾール」を「ピランロ(1,5-b)-1,2,4-トリアゾール」と袖正する。

08 身40頁10行目と11行台の間に「仏旋 案原子を連結する方法、シブリールメタン系化合 物を脏脱するカブラーは特公昭52-34937 に記載の方法、ブルデヒドビス型カブラーは、特 開昭51-105820、同53-129035、

別和

特許請求の範囲

下記一般式(1)で突わされるカプラーまたは / かよび一般式(1)であらわされる部分を分子 内に有するビニル単量体より誘導される重合体も しくは共重合体ポリマーカプラーの存在下でハロ ゲン化鍵感光材料を芳香 腰一般アミンを含む現像 液で現像することを特敵とするカラー両像形成方 法。

但し、式中、 R_1 , R_2 は水素原子または世典 基を表わし、X は水素原子またはカップリング艦 脱基を表わす。

特開昭59-171956**(27)** 4. 補正命令の日付 昭和よ8年6月8日

明細書の「図面の商母な説明」

手続補正書(おま)

昭和58年 1119/4日

特許庁長官 殿

1. 事件の表示

間和 58年 特 顯 第 455/2 号

2. 発明の名称

カラー面像形成方法

3. 補正をする者

事件との関係

符許 出額人

住 所 神奈川県南足柄市中沼210番地名 称(520)富士写真フィルム株式会社

代表者

大 週



方式 ①

連絡先 〒(06 東京都港区西麻布 2 1日 26春30号 第主写真フイルム株式全社 東京本社 電路 (406) 2 5 3 7

別紅

▲ 図面の簡単な説明

第1図は毀収スペクトルである。

B…実施例1のカプラー(IIから生成する色素の 敷収スベクトルである。 6. 福正の内容

補正の対象

明細密の「図面の簡単な紙明」の機を別紙のよ うに補正する。

の概・

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

_		
☐ BLACK BORDERS		
☐ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES		
☐ FADED TEXT OR DRAWING		
☐ BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING		
☐ SKEWED/SLANTED IMAGES		
☐ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS		
☐ GRAY SCALE DOCUMENTS		
☐ LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT		
☐ REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY		
DOTHER: TEXT is so small		

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.